# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001740

International filing date: 01 February 2005 (01.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-026668

Filing date: 03 February 2004 (03.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

01.2.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2004年 2月 3日

出 願 番 号
Application Number:

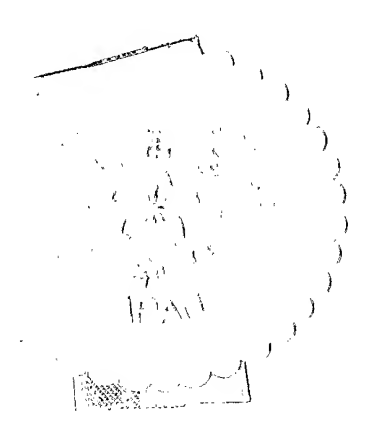
特願2004-02668

[ST. 10/C]:

[JP2004-026668]

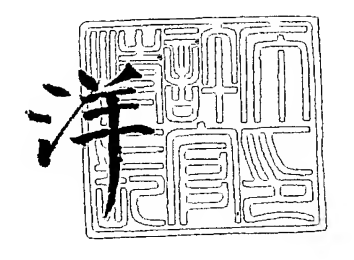
出 願 人 Applicant(s):

シャープ株式会社



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 3月 4日





特許願 【書類名】 03J03435 【整理番号】

平成16年 2月 3日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 H01J 27/08 【国際特許分類】 H01J 37/317

【発明者】

大阪府大阪市阿倍野区長池町22番22号 シャープ株式会社内 【住所又は居所】

中西 健 【氏名】

【特許出願人】

000005049 【識別番号】

シャープ株式会社 【氏名又は名称】

【代理人】

100101683 【識別番号】

【弁理士】

奥田 誠司 【氏名又は名称】

【手数料の表示】

082969 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】

【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1 【物件名】

明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】

0208454 【包括委任状番号】

# 【書類名】特許請求の範囲

# 【請求項1】

チャンバーと、

前記チャンバー内の気体を排気する排気部と、

前記チャンバーに設けられたイオン源であって、ドーピングすべき元素を含むガスを導 入する導入口を含み、前記導入口から導入される前記ガスを分解し、前記ドーピングすべ き元素を含むイオンを生成するイオン源と、

前記イオン源で生成したイオンを前記イオン源から引き出し、前記チャンバー内に保持 された対象物に向けて加速するための加速部と、

前記加速されたイオンによるビーム電流を測定するビーム電流計測器と、

を備え、前記ビーム電流計測器によってビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム 電流値が所定の範囲内である場合に、前記ドーピングすべき元素を含むイオンを前記対象 物に自動的に注入を開始するイオンドーピング装置。

# 【請求項2】

前記ビーム電流の一回の測定を50ミリ秒から1秒の範囲で行う請求項1に記載のイオ ンドーピング装置。

# 【請求項3】

前記ビーム電流の測定間隔が100ミリ秒から1秒の範囲である請求項1または2に記 載のイオンドーピング装置。

# 【請求項4】

前記ビーム電流の測定を3回から10回の範囲で行う請求項1から3のいずれかに記載 のイオンドーピング装置。

# 【請求項5】

前記ビーム電流計測器によってビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値 が所定の範囲内である場合に、前記ドーピングすべき元素を含むイオンが前記対象物に照 射されるように前記加速されたイオンまたは前記対象物の少なくとも一方を制御する制御 部をさらに備える請求項1から4のいずれかに記載のイオンドーピング装置。

# 【請求項6】

前記イオン源は、熱電子を放出するフィラメント、および、前記フィラメントとの間に おいてアーク放電を行い、前記ガスを分解するためのアノード電極をさらに含み、

前記制御部は、前記フィラメントと前記アノード電極との間を流れるアーク電流が一定 となるよう前記アーク放電を制御する請求項5に記載のイオンドーピング装置。

# 【請求項7】

絶縁性表面を有する基板と、前記基板上に設けられた結晶性シリコン膜とを備え、請求 項1から6のいずれかに記載のイオンドーピング装置を用いて前記ドーピングすべき元素 を不純物として前記結晶性シリコン膜へ導入することにより、ソース領域、ドレイン領域 およびチャネル領域が前記結晶性シリコン膜中に形成された複数の半導体素子を含む半導 体装置。

# 【請求項8】

前記複数の半導体素子における前記チャネル領域の不純物濃度の平均値をAveとし、 標準偏差をσとしたとき、

0.  $0.5 \ge 3 \sigma / A v e$ 

を満たしている請求項7に記載の半導体装置。

# 【請求項9】

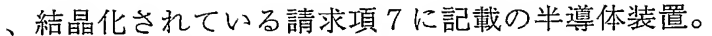
前記複数の半導体素子における前記ソース領域およびドレイン領域の不純物濃度の平均 値をAνeとし、標準偏差をσとしたとき、

 $0.05 \ge 3 \sigma / A v e$ 

を満たしている請求項7に記載の半導体装置。

# 【請求項10】

前記結晶性シリコン膜は、アモルファスシリコン膜の結晶性を助長する触媒元素により



#### 【請求項11】

前記アモルファスシリコン膜は25 nm以上80 nm以下の厚さを有している請求項10に記載の半導体装置。

#### 【請求項12】

前記結晶性シリコン膜は、 $1\times10^{16}$  a t o m s / c m 3以下の濃度で前記触媒元素を含んでいる請求項 10 に記載の半導体装置。

# 【請求項13】

前記触媒元素は、ニッケル、コバルト、パラジウム、白金、銅、銀、金、インジウム、スズ、アルミニウムおよびアンチモンからなるグループから選ばれる少なくとも一種の元素である請求項10に記載の半導体装置。

# 【請求項14】

前記触媒元素はニッケルである請求項8に記載の半導体装置。

#### 【請求項15】

前記結晶性シリコン膜は、前記触媒元素導入後、炉による熱処理、ランプアニールおよびレーザ照射の1つ以上の方法により行われている請求項10に記載の半導体装置。

#### 【請求項16】

ドーピングすべき元素を含むガスを分解するステップと、

前記分解ステップにより生じたイオンを所定の電圧で加速することにより、対象物に前 記イオンを衝突させるステップと、

を包含するイオンドーピング方法であって、

対象物に前記イオンを衝突させる前に、前記加速されたイオンによるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記ドーピングすべき元素を含むイオンを前記対象物に注入を開始するイオンドーピング方法。

#### 【請求項17】

前記ドーピングすべき元素はボロンまたはリンである請求項16に記載のイオンドーピング方法。

#### 【請求項18】

絶縁性表面を有する基板上にアモルファスシリコン膜を形成するステップ(A)と、 前記アモルファスシリコン膜に触媒元素を添加するステップ(B)と、

前記触媒元素が添加されたアモルファスシリコン膜を熱処理することにより、結晶化を行い、前記アモルファスシリコン膜から結晶性シリコン膜を得るステップ(C)と、

不純物元素を含むガスを分解し、前記分解により生じたイオンを加速し、加速されたイオンによるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記イオンを前記結晶性シリコン膜に導入するステップ(D)と、

前記前記結晶性シリコン膜を熱処理するステップ(E)と、

を包含する半導体装置の製造方法。

# 【請求項19】

前記ステップ (C) の後、前記結晶性シリコン膜上に絶縁膜を形成する工程をさらに含み、

前記ステップ(D)は、

第1の不純物元素を含むガスを分解し、前記分解により生じたイオンを加速し、加速されたイオンによるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記絶縁膜を介して前記イオンを前記結晶性シリコン膜に導入するステップ(D1)と、

前記結晶性シリコン膜上に導電性有する材料からなるパターンを形成する工程 (D2) と

第2の不純物元素を含むガスを分解し、前記分解により生じたイオンを加速し、加速されたイオンによるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記パターンをマスクとして前記イオンを前記結晶性シリコン膜に導入す

るステップ(D2)と、

を包含する請求項18に記載の半導体装置の製造方法。

# 【請求項20】

前記第1の不純物元素はボロンであり、前記第2の不純物元素はリンである請求項19に記載の半導体装置の製造方法。

# 【請求項21】

前記触媒元素は、ニッケル、コバルト、パラジウム、白金、銅、銀、金、インジウム、スズ、アルミニウムおよびアンチモンからなるグループから選ばれる少なくとも一種の元素である請求項18に記載の半導体装置の製造方法。

#### 【書類名】明細書

【発明の名称】イオンドーピング装置、イオンドーピング方法、半導体装置および半導体装置の製造方法

# 【技術分野】

# [0001]

本発明は、イオンを対象物に注入あるいはドーピングするイオンドーピング装置に関し、特に量産性に優れたイオンドーピング装置に関する。また、イオンドーピング装置を用いて製造された半導体装置に関する。

#### 【背景技術】

#### [0002]

近年、大型で高解像度の液晶表示装置、高速で高解像度の密着型イメージセンサ、三次 元IC等を実現するため、ガラス等の絶縁基板上に高性能な半導体素子を形成することが 試みられている。

#### [0003]

こうした半導体素子を形成するには、薄膜状の半導体層を形成する必要があり、従来よりアモルファスシリコン半導体(a-Si)からなる半導体薄膜、あるいは、多結晶シリコンおよび微結晶シリコン等の結晶性シリコン半導体からなる半導体薄膜を用いて絶縁性基板上に半導体素子を形成することが知られている。

#### $[0\ 0\ 0\ 4\ ]$

アモルファスシリコン半導体薄膜は、気相法を用いて比較的低温で形成することが可能であるため、量産性に優れ、最も一般的に使用されている。しかしながら、アモルファスシリコン半導体薄膜は導電性等の物性の点で劣っている。このため、半導体素子に高い性能が要求される上述の装置等には、アモルファスシリコン半導体薄膜は適していない。

#### [0005]

一方、結晶性シリコン半導体薄膜は導電性に優れており、上述の装置等に用いるために、種々の研究および開発がなされている。薄膜状の結晶性シリコン半導体を得る方法としては、以下の方法が知られている。

- (1) 成膜時に結晶性を有するシリコン半導体膜を直接形成する。
- (2) アモルファスシリコン半導体膜を形成し、強光を照射して、そのエネルギーによって、アモルファスシリコンを結晶化させる。
- (3) アモルファスシリコン半導体膜を形成し、熱エネルギーを加えることによって、アモルファスシリコンを結晶化させる。

# [0006]

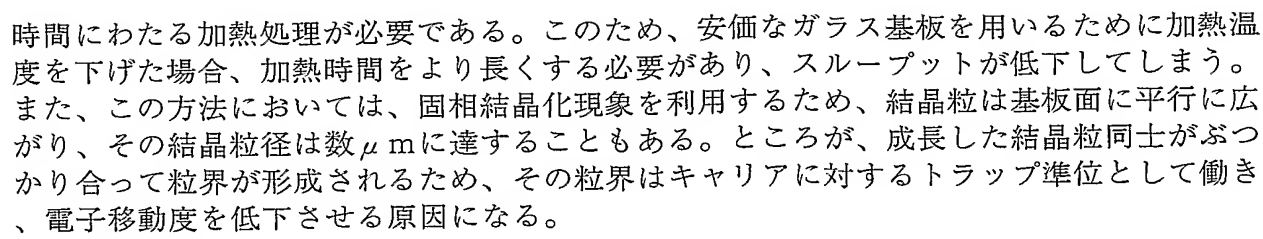
(1)の方法においては、成膜工程と同時にシリコンの結晶化が進行するため、形成する膜の厚さを十分大きくしなければ、結晶粒径の大きい結晶性シリコンが得られない。このため、この方法により、大きな面積を有する基板の全面に渡り、良好な半導体特性を有する結晶性シリコン半導薄体膜を形成するのは、技術的に困難である。また、600℃以上の温度で成膜する必要があるため、軟化点の低い安価なガラス基板を絶縁性基板として使用できず、製造コストの点で問題がある。

#### [0007]

(2)の方法においては、溶融固化過程の結晶化現象を利用するため、結晶粒径は小さいものの粒界が良好に処理され、高品質な結晶性シリコン半導体が得られる。しかしながら、強い光を大面積に渡って照射する実用的な手段を確保することが困難である。たとえば、現在最も一般的に利用されているエキシマレーザを用いる場合、レーザ光の安定性が十分ではないため、大面積の基板の全面を均一に処理して結晶性シリコン膜を得ることは難しい。このため、同一基坂上に均一な特性を有する複数の半導体素子を形成することが困難である。また、レーザ光の照射面積が小さいため、生産効率が悪い。

#### [0008]

(3)の方法においては、(1)および(2)の方法に比べると大面積の結晶性シリコン半導体膜を得やすいという利点がある。しかし、結晶化には600℃以上の高温で数十



#### [0009]

上記3つの方法のうち、(3)の方法が有望な方法として特に注目されており、(3)の方法を応用して、より低温かつ短時間の熱処理により、高品質で均一性の高い結晶性シリコン膜を形成する方法が、たとえば特許文献1~3に開示されている。

#### [0010]

これらの特許文献に開示された方法では、アモルファスシリコン膜の表面に徴量のニッケル等の金属元素を導入し、熱処理を行なうことによって、600℃以下の低温でかつ数時間程度の処理時間で結晶化を行うことが可能であることが示されている。

# [0011]

この方法によれば、まず導入した金属元素を核とした結晶核発生が熱処理時の早い段階で生じ、その後、金属元素が触媒となってシリコンの結晶成長を促して、結晶化が急激に進行するものと考えられる。このため、導入する金属元素は触媒元素と呼ばれる。通常の固相成長法によって結晶化したシリコン膜が双晶構造を有しているのに対して、この方法により得られた結晶性シリコン膜は、何本もの柱状結晶で構成されており、それぞれの柱状結晶内部は単結晶に近い状態になっているという特徴を有する。

#### $[0\ 0\ 1\ 2]$

この方法では、触媒元素がシリコン膜中に残存していると、正常な半導体素子特性が得られない。このため特許文献1あるいは特許文献4に開示されているように、リンイオン等を用いて触媒元素を捕捉することが行われる。具体的には、触媒元素を導入し、熱処理することに得られた結晶性シリコン膜をパターンニング後、その表面上にゲート絶縁膜を設け、さらにゲート電極を設ける。そして、ゲート電極をマスクとしてパターニングされた結晶性シリコン膜にリンイオンをドーピングする。これにより、ゲート電極直下の領域以外の領域(ソース・ドレイン領域)にリンがドーピングされる。これを熱エネルギー、あるいは、レーザ光により活性化することによって、ゲート電極直下の領域の触媒元素がソース・ドレイン領域に捕捉(ゲッタリング)され、ゲート直下の領域をチャネル領域とする薄膜トランジスタが形成される。

【特許文献1】特開平6-333824号公報

【特許文献2】特開平6-333825号公報

【特許文献3】特開平8-330602号公報

【特許文献4】特開平8-236471号公報

#### 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

# [0013]

上述のリンイオンのドーピングは、大面積の結晶性シリコン膜に対して行う必要がある。このため、大面積のイオンビームを照射することができるイオンドーピングム装置が用いられる。このイオンドーピング装置では、大量のイオンを発生させ、大面積のイオンビームを形成するために、ジボランやホスフィンを原料とし、イオン源でこれらを分解して生成したイオンビームを、質量分離器を通すことなく結晶性シリコン膜に照射する。このようなイオンドーピング装置は、薄膜トランジスタの閾値電圧を制御するため、チャネル領域に微量のボロンイオンを注入する際にも用いられる。イオンビームよりも大きな面積にイオンのドーピングを行う場合には、イオンビームあるいは基板を移動さえることによって基板に対してイオンビームをスキャンさせる。

# [0014]

このタイプの従来のイオンドーピング装置を用いて薄膜トランジスタを作製する場合、

リンイオンやボロンイオン注入の精度により、ソース・ドレイン領域の抵抗、触媒元素の ゲッタリング能力、閾値電圧、信頼性特性、均一性(特性の均質性)、歩留りなどが大き く影響を受ける。特に、閾値電圧および信頼性特性を制御するためには、イオン注入をよ り高い精度で制御する必要がある。

# [0015]

従来のイオンドーピング装置は、加速電圧およびドーズ量(注入量)を調節することに より、イオン注入を制御している。しかし、これらを調節するだけでは、生成するイオン 種のイオン種比率および注入量の制御が不十分であり、仕様を満足する閾値電圧および信 頼性を有するトランジスタを、ばらつきなく、かつ、高い歩留まりで作製することが困難 である。

# [0016]

特に、従来のイオンドーピング装置では、発生させたプラズマから取り出したイオンビ ームのビーム電流密度が不安定な状態で、基板のスキャン速度が決定されイオン注入が開 始されるため、スキャンの途中でイオンビーム電流密度が変化してしまう。このため、注 入量が大きくずれ、TFT特性が変動するという問題が発生する。

# $[0\ 0\ 1\ 7]$

また、スキャン速度を決定する際にイオンビーム電流密度が一時的に大きくなっている と、イオンビーム電流密度から決定されるスキャン速度が装置の制御範囲を超えるほど速 くなることがある。この場合にはイオンドーピング装置は異常を検知して停止してしまう ため、稼働率が低下してしまう要因となる。

# [0018]

一方、イオンビーム電流密度が所定の値でなくとも、安定すれば、イオン注入を開始す るように制御している場合、イオンドーピング装置を同一の条件で運転してもイオン種比 率の変動が生じることがある。この場合、特に、正確な注入制御が要求されるチャネル部 へのボロンイオンの低濃度ドーピング、および、LDD領域へのリンイオンの低濃度ドーピ ングの制御性が悪くなり、閾値電圧や信頼性特性を所望の値に制御することが困難となる 。このため、薄膜トランジスタの製造歩留りも低下してしまう。

# [0019]

本発明は、このような従来の問題を解決し、ドーピング量の制御性が良く、安定したド ーピングを行うことが可能なイオンドーピング装置およびイオンドーピングを提供するこ とを目的とする。また、本発明はイオンドーピング装置を用いて製造される半導体装置お よびその製造方法にも関する。

# 【課題を解決するための手段】

# [0020]

本発明のイオンドーピング装置は、チャンバーと、前記チャンバー内の気体を排気する 排気部と、前記チャンバーに設けられたイオン源であって、ドーピングすべき元素を含む ガスを導入する導入口を含み、前記導入口から導入される前記ガスを分解し、前記ドーピ ングすべき元素を含むイオンを生成するイオン源と、前記イオン源で生成したイオンを前 記イオン源から引き出し、前記チャンバー内に保持された対象物に向けて加速するための 加速部と、前記加速されたイオンによるビーム電流を測定するビーム電流計測器とを備え 、前記ビーム電流計測器によってビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値 が所定の範囲内である場合に、前記ドーピングすべき元素を含むイオンを前記対象物に自 動的に注入を開始する。

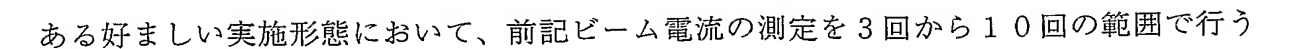
#### [0021]

ある好ましい実施形態において、前記ビーム電流の一回の測定を50ミリ秒から1秒の 範囲で行う。

#### [0022]

ある好ましい実施形態において、前記ビーム電流の測定間隔が100ミリ秒から1秒の 範囲である。

#### [0023]



#### [0024]

ある好ましい実施形態において、イオンドーピング装置は、前記ビーム電流計測器によってビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記ドーピングすべき元素を含むイオンが前記対象物に照射されるように前記加速されたイオンまたは前記対象物の少なくとも一方を制御する制御部をさらに備える。

# [0025]

ある好ましい実施形態において、前記イオン源は、熱電子を放出するフィラメント、および、前記フィラメントとの間においてアーク放電を行い、前記ガスを分解するためのアノード電極をさらに含み、前記制御部は、前記フィラメントと前記アノード電極との間を流れるアーク電流が一定となるよう前記アーク放電を制御する。

#### [0026]

本発明の半導体装置は、絶縁性表面を有する基板と、前記基板上に設けられた結晶性シリコン膜とを備え、上記いずれかに記載のイオンドーピング装置を用いて前記ドーピングすべき元素を不純物として前記結晶性シリコン膜へ導入することにより、ソース領域、ドレイン領域およびチャネル領域が前記結晶性シリコン膜中に形成された複数の半導体素子を含む。

#### [0027]

ある好ましい実施形態において、前記複数の半導体素子における前記チャネル領域の不純物濃度の平均値をAveとし、標準偏差を $\sigma$ としたとき、 $0.05 \ge 3 \sigma/Ave$ を満たしている。

#### [0028]

ある好ましい実施形態において、前記複数の半導体素子における前記ソース領域およびドレイン領域の不純物濃度の平均値をAveとし、標準偏差を $\sigma$ としたとき、 $0.05 \ge 3\sigma/Ave$ を満たしている。

#### [0029]

ある好ましい実施形態において、前記結晶性シリコン膜は、アモルファスシリコン膜の 結晶性を助長する触媒元素により、結晶化されている。

#### [0030]

ある好ましい実施形態において、前記アモルファスシリコン膜は25 nm以上80 nm 以下の厚さを有している。

#### [0031]

ある好ましい実施形態において、前記結晶性シリコン膜は、 $1\times10^{16}$  a t o m s / c m  $^3$ 以下の濃度で前記触媒元素を含んでいる。

# [0032]

ある好ましい実施形態において、前記触媒元素は、ニッケル、コバルト、パラジウム、 白金、銅、銀、金、インジウム、スズ、アルミニウムおよびアンチモンからなるグループ から選ばれる少なくとも一種の元素である。

# [0033]

ある好ましい実施形態において、前記触媒元素はニッケルである。

#### [0034]

ある好ましい実施形態において、前記結晶性シリコン膜は、前記触媒元素導入後、炉による熱処理、ランプアニールおよびレーザ照射の1つ以上の方法により行われている。

# [0035]

また、本発明のイオンドーピング方法は、ドーピングすべき元素を含むガスを分解するステップと、前記分解ステップにより生じたイオンを所定の電圧で加速することにより、対象物に前記イオンを衝突させるステップとを包含し、対象物に前記イオンを衝突させる前に、前記加速されたイオンによるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記ドーピングすべき元素を含むイオンを前記対象物に

注入を開始する。

# [0036]

ある好ましい実施形態において、前記ドーピングすべき元素はボロンまたはリンである

# [0037]

本発明の半導体装置の製造方法は、絶縁性表面を有する基板上にアモルファスシリコン 膜を形成するステップ(A)と、前記アモルファスシリコン膜に触媒元素を添加するステ ップ(B)と、前記触媒元素が添加されたアモルファスシリコン膜を熱処理することによ り、結晶化を行い、前記アモルファスシリコン膜から結晶性シリコン膜を得るステップ( C) と、不純物元素を含むガスを分解し、前記分解により生じたイオンを加速し、加速さ れたイオンによるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内 である場合に、前記イオンを前記結晶性シリコン膜に導入するステップ(D)と、前記前 記結晶性シリコン膜を熱処理するステップ(E)とを包含する。

# [0038]

ある好ましい実施形態において、前記ステップ(C)の後、前記結晶性シリコン膜上に 絶縁膜を形成する工程をさらに含み、前記ステップ(D)は、第1の不純物元素を含むガ スを分解し、前記分解により生じたイオンを加速し、加速されたイオンによるビーム電流 を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、前記絶縁膜を 介して前記イオンを前記結晶性シリコン膜に導入するステップ(D1)と、前記結晶性シ リコン膜上に導電性有する材料からなるパターンを形成する工程(D2)と、第2の不純 物元素を含むガスを分解し、前記分解により生じたイオンを加速し、加速されたイオンに よるビーム電流を複数回測定し、前記測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に 、前記パターンをマスクとして前記イオンを前記結晶性シリコン膜に導入するステップ( D2) とを包含する。

# [0039]

ある好ましい実施形態において、前記第1の不純物元素はボロンであり、前記第2の不 純物元素はリンである。

#### [0040]

ある好ましい実施形態において、前記触媒元素は、ニッケル、コバルト、パラジウム、 白金、銅、銀、金、インジウム、スズ、アルミニウムおよびアンチモンからなるグループ から選ばれる少なくとも一種の元素である。

# 【発明の効果】

# [0041]

本発明によれば、ドーピングを開始する直前のビーム電流を測定し、ビーム電流が安定 してからドーピングを開始するので、注入時のイオンビームが安定し、イオンのドーピン グ量を正確に制御することのできるイオンドーピング装置が実現する。ビーム電流が安定 した状態では、イオン源におけるプラズマの生成も安定しているため、生成するイオン種 の比率に変動が生じにくく、均一性のよい、イオンビームを射出させることができる。こ のため、イオンドーピングされる基板面内におけるドーピング量も均一となる。基板に複 数の薄膜トランジスタが作製される場合には特性のばらつきが小さくなる。

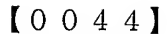
# 【発明を実施するための最良の形態】

# [0042]

図1は、本発明のイオンドーピング装置の一実施形態を示している。図1に示すイオン ドーピング装置10は、チャンバー11と、排気部13と、イオン源12と、加速部23 と、制御部27とを備える。

# [0043]

排気部13は、公知のポンプなどで構成され、チャンバー11内の気体を排気し、チャ ンバー内の圧力を適切な値に維持することができる。図示していないが、排気部13には イオンドーピング装置で用いる種々のガスを無害なものにするための除害装置が接続され ている。



イオン源12は、たとえば、アーク放電によってドーピングすべき元素を含むガスを分解してプラズマを生成し、ドーピングすべき元素を含むイオンを生成する。イオン源12はチャンバー11内に設けられており、アークチャンバー30と、ガス導入口14と、フィラメント15とを含む。ガス導入口14はアークチャンバー30に設けられ、ガス導入口14を介して、ドーピングすべき元素を含むガスがイオン源12のアークチャンバー30に導入される。フィラメント15はアークチャンバー30の天井部に設けられている。図1では、フィラメント15は3つ示されているが、アークチャンバー30の形状や必要とされるイオンビームの形状および大きさに応じて、適当な数および配置が選択される。アノード電極17は、アークチャンバー30側面に設けられている。アークチャンバー30の周囲には、アークチャンバー30内に生成したプラズマを閉じ込めるための環状磁石31が設けられている。

#### [0045]

フィラメント15には、フィラメント電源16がそれぞれ接続される。また、フィラメント15とアノード電極17との間にはアーク電源20が接続される。

#### [0046]

加速部23は、イオン源12で生成したイオンをイオン源12から引き出し、対象物に向けてイオンを加速する。本実施形態では、イオン源12で生成したイオンは質量分離器によって分離されることなく、すべて加速部23で加速される。このために、加速部23は、電極18と、引き出し用電源21と、加速用電源22と、減速用電源32とを含む。また、電極18は、第1の電極18a、第2電極18b、第3の電極18cおよび第4の電極18dを含み、アークチャンバー30の開口に設けられている。第1の電極18aはアークチャンバー30開口に最も近くに位置しており、第1の電極18aとアーク電極17との間に引き出し用電源21が接続されている。

# [0047]

第1の電極18aと第2の電極18bとの間および第2の電極18bと第3の電極18cと第4の電極18dとの間には、それぞれ電源22aおよび22bが接続され、第3の電極18cと第4の電極18dとの間には減速電源32が接続されている。電源22aは、第1の電極18aと第2の電極18との間にイオン源12で生成したイオンを引き出すための電圧を印加し、電源22bは、引き出されたイオンを加速させるための電圧を第2の電極18bと第3の電圧18cとの間に印加する。電源22aおよび電源22bで印加する合計の電圧を一般に加速度電圧と呼ぶ。一方、減速用電源32は、基板25にイオンが照射される際に発生する二次電子がイオン源12内へ侵入しないようにする。

#### [0048]

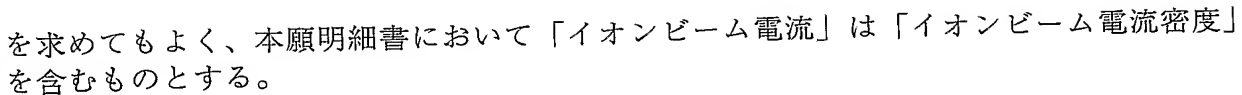
なお、本実施形態では、4枚の電極18で構成される加速部18を例示しているが、電極の数は2枚あるいは5枚以上であってもよい。また、二次電子のイオン源12への侵入が問題とならない場合や、他の手段によって二次電子の侵入を防止する場合には、減速電圧および減速用電源に接続される電極は省略してもよい。

#### [0049]

電極18を挟んでアークチャンバー30の開口と対向する位置にはイオンを導入する対象物である基板25が基板ホルダ28により保持される。イオンビームが照射される位置に必要なときのみ基板25が配置されるよう、イオンドーピング装置10は、基板ホルダ28を移動させるための移動機構29を備えていることが好ましい。このような移動機構29は、イオン源12から得られるイオンビーム33の形状が、基板25を一度に照射できないものである場合に、イオンビーム33が基板25上を走査するように基板25を移動させることもできる。

#### [0050]

基板25の下方にはイオンビーム33による電流を計測するためのビーム電流計測器26が設けられている。ビーム電流計測器26は、イオンビーム33の電流を計測することが可能であり、公知のビーム電流計測器を用いることができる。電流の代わりに電流密度



# [0051]

制御部27は、ガス導入口14から導入するガスの流量、フィラメント電源16、アー ク電源20、引き出し用電源21、加速用電源22および移動機構29を制御する。また 、以下において詳細に説明するように、ビーム電流計測器26を制御し、ビーム電流計測 器26から得られる測定値であるイオンビーム電流を複数回測定し、測定したイオンビー ム電流が所定の範囲内である場合に、基板25へのイオン注入を自動的に開始する。

# [0052]

次にイオンドーピング装置10の動作およびイオンドーピング装置10を用いたイオン ドーピング方法を説明する。基板25を基板ホルダ28に固定し、移動機構29によって イオンビーム33が照射しない位置に基板25を配置する。所定の真空度に達するまでチ ャンバー11内を所定の真空度に達するまで排気しておく。基板25の表面には、たとえ ば、不純物イオンを導入すべき半導体膜が形成されている。

# [0053]

まず、ガス導入口14から不純物イオンとなる元素を含むガスを導入する。たとえば、 シリコン半導体に対してN型ドーパントとなるリンを不純物イオンとして対象物に導入す る場合には、ホスフィン(PH3)を用い、P型ドーパントとなるボロンを不純物イオン として対象物に導入する場合には、ジボラン(B2H6)を用いる。これにより、アークチ ャンバー30内は不純物イオンとなる元素を含む低圧のガスで満たされる。

# [0054]

フィラメント電源16を用いてフィラメント15に所定の電圧を印加し、フィラメント 15に電流を流すともとに、アーク電源20によりフィラメント15とアーク電極17と の間に所定の電圧を印加すると、フィラメント15により加熱された熱電子がフィラメン ト15からアークチャンバー30内へ放出され、アーク電極17へ到達する。この電子の 放出はアーク放電となる。放出された熱電子は、アークチャンバー30内のホスフィンや ジボランと衝突し、これらの分子が分解するとともにイオン化され、プラズマが生成する

#### [0055]

0

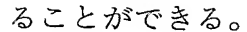
生成したプラズマ中の陽イオンは、引き出し用電源21によってアーク電極17と第1 の電極18aとの間に印加される電圧、および、電源22aによって第1の電極18aと 第2の電極18bとの間に印加される電圧により、アークチャンバー30の開口から外へ 引き出される。引き出された陽イオンは、電源22aによって第2の電極18bと第3の 電極18cとの間に印加される電圧により加速される。加速された陽イオンがイオンビー ム33となってアークチャンバー30の開口から照射される。

# [0056]

本発明のイオンドーピング装置10では、イオンビーム33が安定してから基板25へ のイオンドーピングが開始されるように制御部27が制御する。具体的には、注入開始の 前に、まず、ビーム電流計測器26によって、イオンビーム33のイオンビーム電流を複 数回計測する。このとき、イオンビーム33が基板25に照射されないよう、基板ホルダ 28をイオンビーム33の照射範囲外の位置にあることことが好ましい。

# [0057]

イオンビーム電流の測定における1回の測定時間は、50ミリ秒から1秒の範囲である ことが好ましい。測定時間が50ミリ秒より短い場合、設定するビーム電流密度によって は、測定時間内に検出する電荷の量が少なくなり測定精度が悪くなる可能性がある。また 、イオンビーム電流の計測間隔によっては、制御部27のデータ処理に要する時間より短 くなり、制御部27が計測したデータを正しく処理できなく可能性がある。一方、測定時 間が1秒より長くなると測定に要する時間が長くなりすぎ、特に、イオンドーピング装置 10を用いて半導体装置を量産する場合には適さない。測定時間を50ミリ秒から1秒の 間に設定することにより、測定精度を保ちながら量産設備として実用的な処理能力を備え



#### [0058]

イオンビーム電流の計測間隔は、100ミリ秒から1秒の範囲であることが好ましい。100ミリ秒より短い場合、計測間隔が短くなりすぎ、イオンビーム電流の安定性を評価するのに適さない。一方、1秒よりも計測間隔が長い場合、測定に要する時間が長くなりすぎ、特に、イオンドーピング装置10を用いて半導体装置を量産する場合には適さない。測定間隔を100ミリ秒から1秒の間に設定することにより、イオンビーム電流の安定性を正しく評価し、かつ、量産設備として実用的な処理能力を備えることができる。

### [0059]

測定回数は、3回から10回の範囲が好ましい。3回より少ないと、サンプリング回数が少なすぎ、安定性を評価するのに適さない。一方、10回よりも測定回数が多い場合、測定に要する時間が長くなりすぎ、特に、イオンドーピング装置10を用いて半導体装置を量産する場合には適さない。測定回数を上述の範囲に設定することにより、イオンビーム電流の安定性を正しく評価し、かつ、量産設備として実用的な処理能力を備えることができる。

#### [0060]

また、ビーム電流密度安定しているかどうかは、測定値が目標としている設定範囲内であるかどうかを基準として判断する。設定範囲は目標値に対して $\pm 10\%$ など設定範囲の上限および下限を所定の値で定めてもよいし、ばらつきを標準偏差で管理してもよい。たとえば、上述の測定時間、測定間隔および測定回数で計測したビーム電流密度値の平均値をAveとし、標準偏差を $\sigma$ として、 $3\sigma/A$ veの値を求め、 $3\sigma/A$ veの値で管理を行ってもよい。この場合には、 $3\sigma/A$ veの値が10%以下であることが好ましく、5%以下であることがより好ましい。

#### $[0\ 0\ 6\ 1]$

このようにして、制御部27はイオンビーム電流の測定を行い、測定値に基づいて、イオンビーム電流が安定しているかどうかを判断する。そして、ビーム電流密度値が所定の範囲内である場合に、移動機構29を制御して、基板ホルダ28をイオンビーム33が照射する位置に移動させる。これにより、基板25にイオンビーム33が照射され、自動的にイオンドーピングが開始される。基板25へのイオンビーム33の照射時間はたとえば、目標値あるいは、上述の測定で求めた平均値に基づき、制御部27が計算し、計算結果に基づいて、基板25がイオンビーム33に所定の時間照射されるよう移動機構29を制御する。

#### [0062]

イオンビーム電流を計測してから、イオンドーピングを開始するまでの時間は短いほうが好ましい。実際に照射される直前の値に基づいて制御するほうが、ドーピング量をより正確に制御できるからである。計測後ドーピングを開始するまでの好ましい時間はイオンドーピング装置10の大きさや、扱う基板25の大きさ、基板25を搬送する移動機構29の性能などに依存するが、たとえば、1秒以内の時間であることが好ましい。

#### [0063]

このように、本発明のイオンドーピング装置によれば、ドーピングを開始する直前のビーム電流密度を測定し、ビーム電流密度が安定してからドーピングを開始する。イオンビームのオーバーシュート、出力不足などイオンビームが不安定な場合にはドーピングが行われない。このため、イオンのドーピング量を正確に制御することができる。また、ビーム電流密度が安定した状態では、イオン源におけるプラズマの生成も安定しているため、生成するイオン種の比率に変動が生じない。このため、薄膜トランジスタにおけるチャネル領域の閾値制御にイオンをドープする場合にも本発明のイオンドーピング装置は優れた制御性を示す。

#### [0064]

なお、上記実施形態では、非質量分離型のイオンドーピング装置 1 0 について説明したが、本発明は質量分離型のイオンドーピング装置についても適用することが可能である。

また、上記実施形態において、電流計19を設け、フィラメント15とアーク電極17との間を流れるアーク電流が一定となるよう、制御装置27がアーク放電を制御してもよい。具体的には、電流計19で計測した電流値に基づいて、アーク電流が一定となるよう、フィラメント電源20およびアーク電源21を制御する。これにより、フィラメント15を流れる電流量および/またはフィラメント15およびアーク電極17間のアーク電圧が調節され、フィラメントから放出される単位時間当たりの熱電子量が一定に保たれる。一定の割合でガス導入口14から導入されるガスに対し供給される熱電子量も一定となるため、ガスの分解が一定の状態に保たれ、生成するイオン種の比率をより安定して一定に保つことができる。

#### [0065]

また、本実施形態では、移動機構29を用いて必要なときのみイオンビーム33が基板25に照射されるようにしているが、イオン源12と基板25との間にシャッタなどを設け、制御部がシャッタを開閉し、イオンビーム33を制御することによって、必要なときのみイオンビーム33が基板25に照射されるようにしてもよい。この場合には、シャッタが閉じられているときにもイオンビーム33のビーム電流を計測できるよう、シャッタに電流計測器26を設けることがこのましい。このように、ビーム電流の計測が可能であり、必要なときにのみイオンビーム33が基板25に照射されるよう、イオンビームおよび基板25の少なくとも一方を制御部が制御することが可能であれば、基板25に照射されるイオンビームが安定していることを確認した後、基板25へイオンドーピングを開始できる。

#### [0066]

次に、本発明のイオンドーピング装置を用いて、半導体装置を製造する手順を説明する。以下では、ガラス基板上に画素用スイッチング素子として複数のN型TFT(薄膜トランジスタ)を形成し、液晶表示装置用アクティブマトリックス基坂を製造する手順を説明する。このようなTFTは基坂上に数十万から数百万形成され、特に特性が揃っている必要があるが、本発明のイオンドーピング装置は、このような液晶表示装置用アクティブマトリックスの製造に好適に用いることができる。画素用スイッチング素子以外に、アクティブマトリックス型のドライバ回路や薄膜集積回路を構成する素子なども本発明のイオンドーピング装置を用いて好適に作製することができる。

#### [0067]

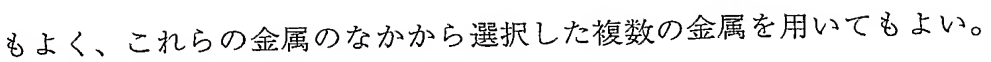
図2 (a) ~ (e) はN型TFTを複数含む本発明の半導体装置の製造工程を工程順に示したものである。実際には数十万個以上のTFTが作製されるが、以下の説明では1個のTFTを例示する。

#### [0068]

まず、図2(a)に示すように、ガラス基板等の絶縁性基板上101上にプラズマCVD法によって厚さ $1\sim20$ nmの酸化シリコンによる下地膜102を形成する。次にプラズマCVD法によって、厚さ $25\sim80$ nm、例えば40nmの真性アモルファスシリコン膜103を形成する。

#### [0069]

次にスパッタリング法によって、表面濃度が $1\times10^{13}\sim1\times10^{15}$  a toms/cm  $^2$  (例えば、 $7\times10^{13}$  a toms/cm $^2$  とする)になるよう、真性アモルファスシリコン膜103 に触媒元素としてN i を添加する。その後、熱処理炉、ランプアニールなどを用いて、不活性雰囲気下、540  $\mathbb{C}\sim620$   $\mathbb{C}$  の温度で数時間、基板101 に加熱処理を施す。この加熱処理により、真性アモルファスシリコン膜103 の結晶化が進行する。本実施の形態においては、熱処理炉を用い、窒素雰囲気下で580  $\mathbb{C}$  にて 1 時間の熱処理を行う。N i の添加方法はスパッタリング法に限定されず、N i 化合物を含む塗布液を用いて、塗布膜を真性アモルファスシリコン膜103  $\mathbb{C}$  に形成し、熱処理をすることにより、塗布膜から真性アモルファスシリコン膜103  $\mathbb{C}$  に形成し、熱処理をすることにより、変布膜から真性アモルファスシリコン膜103  $\mathbb{C}$  に形成し、真性アモルファスシリコンの結晶化を促してもよい。また、触媒元素として $\mathbb{C}$  は以外にコバルト、パラジウム、白金、銅、銀、金、インジウム、スズ、アルミニウムまたはアンチモンを用いて



# [0070]

続いて、図2(b)に示すように、レーザ照射によって結晶化を行う。レーザ光として は、たとえば、波長248nm、パルス幅20nsecのKrFエキシマレーザを用いる 。他の波長のレーザを用いてもよい。レーザ光の照射条件は、エネルギー密度が200~  $400\,\mathrm{m\,J/c\,m^2}$ 、たとえば $250\,\mathrm{m\,J/c\,m^2}$ とし、一か所につき  $2\sim10$ ショット、 例えば2ショットとする。レーザ光を照射する際、基板を200~450℃程度の温度で 加熱してもよい。このようにレーザ光の照射時に基板の加熱を行うことにより、より効率 的にアモルファスシリコンの結晶化を促進させることができる。

# [0071]

上述の2段階の熱処理中、触媒元素はシリサイド化することによってアモルファスシリ コン膜の結晶成長を助長する。特に、ニッケルのシリサイド化合物であるNiSi2の結 晶構造は、種々の触媒元素のシリサイド化合物中、最も単結晶シリコンの結晶構造と類似 しており、その格子定数も結晶シリコンの格子定数に非常に近い。したがって、NiSi 2はアモルファスシリコン膜の結晶化において最適な鋳型として作用し、アモルファスシ リコン膜の結晶化を促進する。このとき、アモルファスシリコン膜103の厚さを25n m以上にすることにより、十分な結晶成長が可能となり、厚さを80nm以下にすること によって、厚さ方向に2層以上の結晶が成長することが防止できる。これにより結晶性の 悪化や触媒元素の残留という問題の発生を防ぎ、高い電子移動度を備えた高品質な結晶性 シリコン膜103、がアモルファスシリコン膜103から得られる。結晶化のための熱処 理は1段階で行ってもよいが、熱処理炉あるいはランプアニールによる加熱とレーザ照射 による加熱の組み合わせを用いることが好ましい。2段階の熱処理により、得られるTF Tのトランジスタ特性が飛躍的に向上する。

# [0072]

その後、図2 (c)に示すように、結晶性シリコン膜103,の不要な部分を除去して 素子間分離を行い、薄膜トランジスタのソース、ドレイン領域106、108およびチャ ネル領域107を含む島状の素子形成領域115を形成する。基板101の全体では、複 数の素子形成領域115がマトリクス状に配置される。

#### [0073]

図2(c)に示すように、プラズマCVD法によって厚さ50nm~250nm(たと えば150 nm)の酸化シリコン膜104をゲート絶縁膜として形成後、図1に示すイオ ンドーピング装置10を用い、酸化シリコン膜104を介してボロンイオンを素子形成領 域115にドーピングする。ボロン源にはジボランを使用する。本実施形態ではドーピン グ直前に測定時間200ミリ秒、測定間隔600ミリ秒でイオンビーム電流を5回測定す る。また、目標とするビーム電流密度を  $1~\mu~A/c~m^2$ とし、  $5~回の測定値の <math>3~\sigma/A~v~e$ が10%以下となった場合にドーピングを開始する。

# [0074]

図2 (d) に示すように、スパッタリング法によって、厚さ10~100nm (たとえ ば60nm)の窒化タンタル (TaN)、および、厚さ100~500nm (たとえば3 00nm)のタングステン(W)を形成する。形成したこれらの膜をパターニングして、 TaN/Wからなるゲート電極105を形成する。

# [0075]

次に、イオンドーピング装置10を用い、ゲート電極105をマスクとして、リンイオ ンを素子形成領域115にドーピングする。ドーピングガスとして、ホスフィン(РН3 )を用い、加速電圧を60~90kV(たとえば80kV)に設定する。ドーズ量は1×  $10^{15} \sim 8 \times 10^{15} \, \mathrm{cm^{-2}}$  (たとえば  $2 \times 10^{15} \, \mathrm{cm^{-2}}$ ) とする。本実施形態ではドーピ ング直前に測定時間200ミリ秒、測定間隔600ミリ秒でイオンビーム電流を5回測定 する。また、目標とするビーム電流密度を  $1~\mu~A/c~m^2$ とし、  $5~回の測定値の <math>3~\sigma/A~v$ eが10%以下となった場合にドーピングを開始する。

# [0076]

リンイオンをドーピング後、窒素雰囲気中、550  $\mathbb C$  の温度で 4 時間熱処理を行ない、ドーピングした不純物の活性化を行う。このとき、同時に素子形成領域 115 のゲート電極 105 の下方に位置する領域(のちにチャネル領域 107 となる)の中のニッケルが素子形成領域 115 のリンイオンがドーピングされた領域(のちにソース領域 106 およびドレイン領域 108)中のリンに捕捉される。このため、ゲート電極 105 の下方に位置する領域中のニッケルの濃度が  $1\times10^{16}$  a 100 a 100 a 100 是度にまで低下する。

# [0077]

# [0078]

N型TFTおよびP型TFTからなる相補型の回路を形成する場合には、ボロンおよびリンを結晶性シリコン膜103'ヘドーピングする際、適当なマスクを用いて、選択的にボロンおよびリンをドーピングすることによって、N型領域およびP型領域を作り分け、N型TFTおよびP型TFTを同じ基板上に形成することができる。

# [0079]

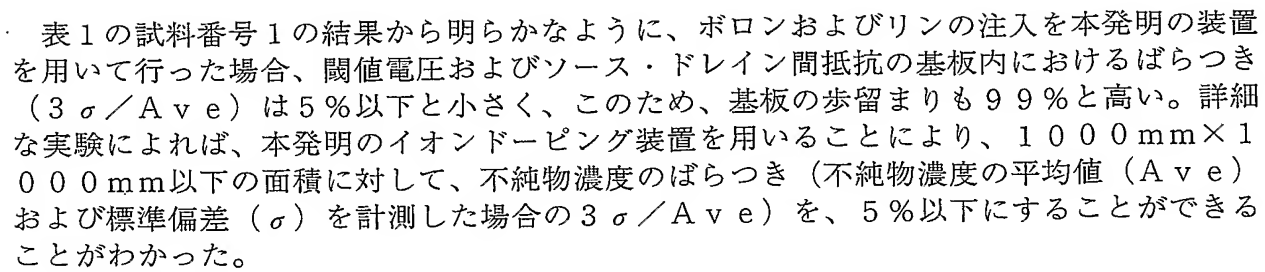
図2(e)に示すように、厚さ600nmの酸化シリコン膜109を層間絶縁膜としてプラズマCVD法によって形成し、これにコンタクトホールを形成して、金属材料、例えば、窒化チタンとアルミニウムの多層膜によって薄膜トランジスタの電極110を形成する。また、ITOからなる画素電極111を形成する。最後に、1気圧の水素雰囲気で350℃、30分の加熱処理を行い、TFT116を複数有する半導体装置が完成する。

# [0080]

以下に示す表 1 は、上述した方法により作製されたアクティブマトリクス基板および、上述の製造工程中、ボロンおよび/またはリンの注入を従来のイオンドーピング装置を用いて作製したアクティブマトリクス基板のTFTの特性のばらつきを示している。TFT特性のばらつきとして、閾値電圧およびソース・ドレイン間抵抗の基板内の平均値(A ve)および標準偏差( $\sigma$ )を計測し、 $3\sigma/A$  veを計算して百分率で示している。また、得られたアクティブマトリクス基板のうち、TFTの特性のばらつきが所定の基準を満たすものの割合を示している。アクティブマトリクス基板は $60\,\mathrm{mm}\times80\,\mathrm{mm}$ であり、 $100\,\mathrm{F}$ 個のTFTが含まれている。

# 【0081】

	ドーピング装置		特性(ばらつき)		
試料番号	ボロンドープ	リンドープ	閾値電圧	ソース・ドレイ	歩留まり
Hadil 1 fra 4	(チャネル)	(ソース・ドレ	(3 σ/Ave)	ン間抵抗	
		イン)		(3 σ / Ave)	
No. 1	本発明の装置	本発明の装置	3. 5%	3. 4%	99%
No. 2	本発明の装置	従来の装置	3.8%	6. 7%	9 5 %
No. 3	従来の装置	本発明の装置	7.3%	3.3%	92%
No. 4	従来の装置	従来の装置	7.2%	6.5%	85%



# [0083]

これに対して、ボロンの注入あるいはリンの注入を従来の装置を用いて行った場合、閾値電圧またはソース・ドレイン間抵抗のばらつきが約7%に増大してしまい、歩留まりも低下する。特に、両方の注入を従来の装置を用いて行った場合には、閾値電圧およびソース・ドレイン間抵抗のいずれのばらつきも増大する。その結果、歩留まりが85%に低下してしまう。

# [0084]

このように本実施形態によれば、イオンドーピング装置を用いて不純物を半導体膜に導入する際、イオンビーム電流が安定してからドーピングを開始する。このため、イオン源において生成するイオン種の比率および電流密度が一定となり、イオンドーピングの制御を正確に行うことができる。

#### [0085]

特に、アモルファスシリコン膜を触媒元素により結晶化させて得られる結晶性シリコン膜を用いたTFTを作製する場合、ソース・ドレイン領域に導入されるリンイオンの濃度はTFTの特性に大きく影響する。具体的には、リンイオンの濃度が設定値よりも小さい場合、キャリア濃度が低下して、ソース・ドレイン領域の抵抗が高くなってしまう。また、アモルファスシリコンの結晶化を促進させるための触媒元素を捕捉するのに十分なリン濃度が得られないため、チャネル領域に触媒元素が多く残留し、リーク電流が増大するなどのTFT特性が悪化し、TFTが動作不良を起こす可能性も生じる。一方、リンイオンの濃度が設定値よりも大きい場合、注入が過剰になることにより、結晶化したシリコンの結晶構造を破壊してしまい、結晶化シリコンがアモルファス化してしまう。このため、ソース・ドレイン領域の抵抗が高くなってしまう。

# [0086]

本発明のイオンドーピング装置は、上述したようにイオンビーム電流が安定してからドーピングを開始するため、注入されるイオン種の分布が基板全体にわたって均一となり、また、イオンドーピング中のイオン種の生成比も一定に保たれる。このため、本発明のイオンドーピング装置を用いてリンイオンをドーピングし、注入量をビーム電流計測器で計測することにより、リンイオンの注入量を正確に制御することが可能となり、アモルファスシリコン膜を触媒元素により結晶化させて得られる結晶性シリコン膜を用いたTFTを作製することができる。

#### [0087]

また、イオンドーピング中のイオン種の比率が一定に保たれるため、イオンビーム中のイオン種の分布が均一になり、注入されるイオンの面内均一性が高まる。このため、本発明の半導体装置において、半導体膜にドーピングされる不純物イオンの比率およびドーズ量が均一となり、半導体素子間の特性のばらつきが小さくなる。

#### [0088]

なお、本実施形態では、アモルファスシリコン膜を触媒元素により結晶化させて得られる結晶性シリコン膜を用いたTFTにおいて、チャネルを形成するためのボロンの注入およびソース・ドレイン領域を形成するためのリンの注入に本発明のイオンドーピング装置を用いた。しかし、他の半導体装置の不純物導入工程に本発明のイオンドーピング装置を用いてもよく、たとえば、アクティブマトリクス基板のTFTがLDD構造を備えている場合には、LDD構造を形成するための不純物導入に本発明のイオンドーピング装置を用いてもよい。また、単結晶半導体基板を用いて製造される種々の半導体装置に本発明のイ

オンドーピング装置を用いてもよい。

# 【産業上の利用可能性】

# [0089]

本発明は質量分離型および非質量分離型のイオンドーピング装置に好適に用いることが できる。特に、表示装置など大面積の半導体装置を製造するための量産性にすぐれたイオ ンドーピング装置に好適に用いることができる。また、本発明は、種々の半導体装置、特 に、液晶表示装置などの大面積を有する半導体装置の製造に好適に用いることができる。

# 【図面の簡単な説明】

# [0090]

【図1】本発明のイオンドーピング装置の一実施形態を示す模式図である。

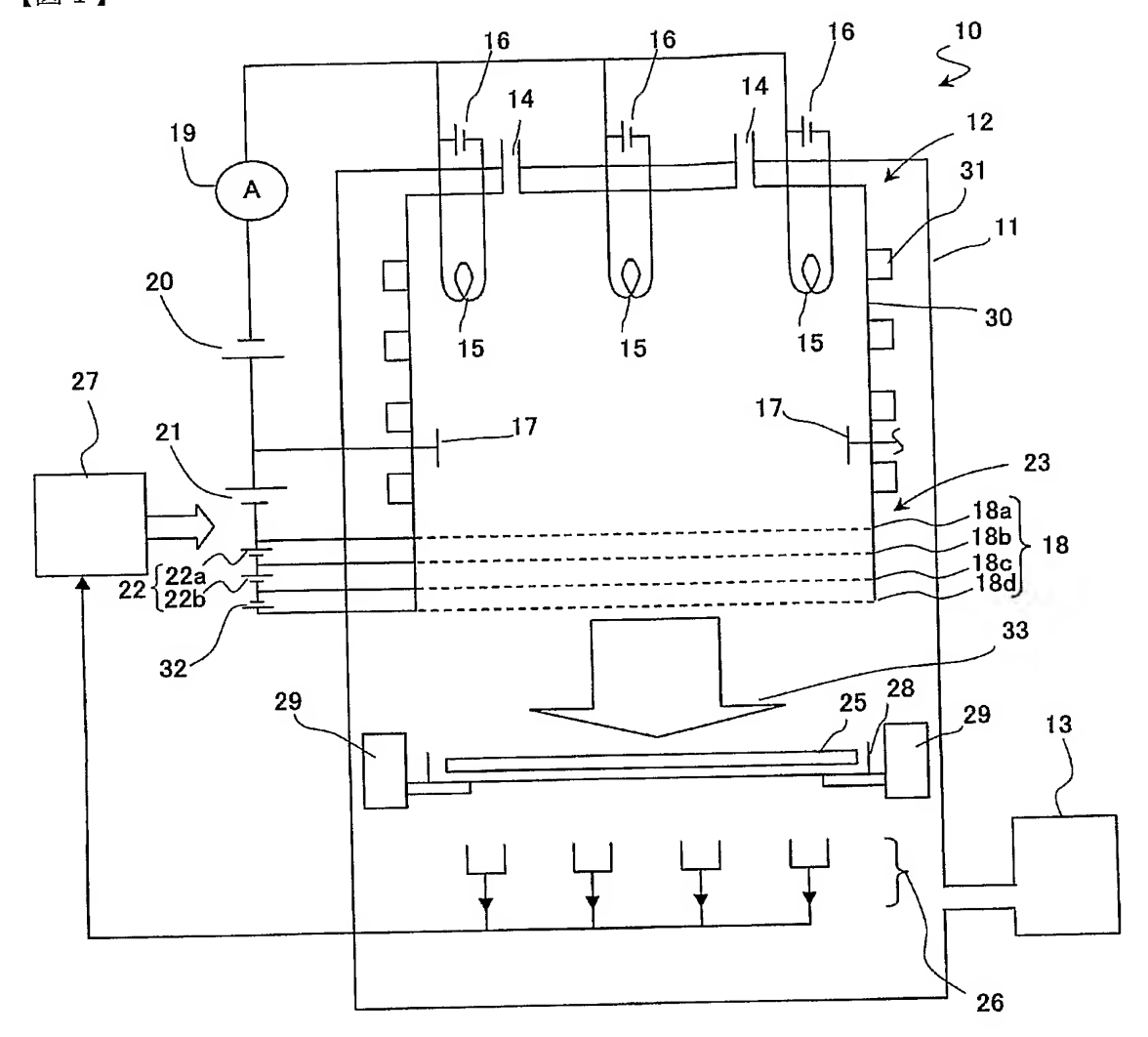
【図2】(a)から(e)は、本発明の半導体装置の製造工程を説明する模式的断面 図である。

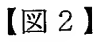
# 【符号の説明】

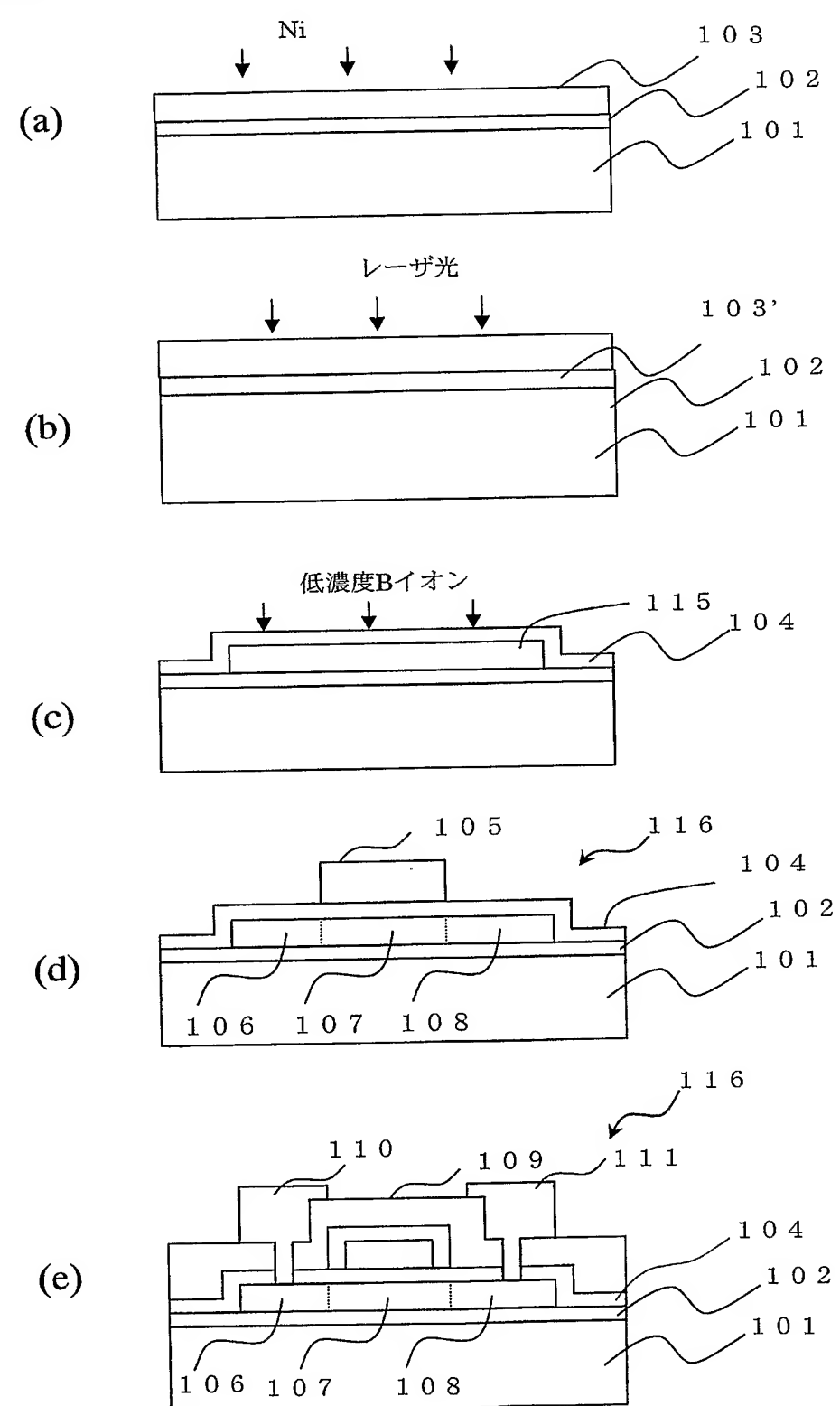
# [0091]

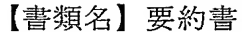
- 10 イオンドーピング装置
- 11 チャンバー
- 12 イオン源
- 排気部 1 3
- ガス導入口 1 4
- 15 フィラメント
- 16 フィラメント電源
- アノード電極
- 18a、18b、18c、18d 電極
- 電流計 1 9
- アーク電源 2 0
- 引き出し用電源 2 1
- 加速用電源
- ビーム電流計測器 2 6
- 移動機構 2 9
- 減速用電源 3 2
- 基板 1 0 1
- 酸化シリコン膜 1 0 2
- アモルファスシリコン膜 1 0 3
- 103' 結晶性シリコン膜
- ゲート絶縁膜 1 0 4
- ゲート電極 1 0 5
- ソース領域 1 0 6
- チャネル領域 1 0 7
- ドレイン領域 1 0 8
- TFT 1 1 6

【書類名】図面【図1】









【要約】

【課題】ドーピング量の制御性に優れるイオンドーピング装置を提供する。

【解決手段】チャンバー11と、チャンバー11内の気体を排気する排気部13と、チャンバー11に設けられたイオン源12であって、ドーピングすべき元素を含むガスを導入する導入口14を含み、導入口14から導入されるガスを分解し、ドーピングすべき元素を含むイオンを生成するイオン源13と、イオン源13で生成したイオンをイオン源から引き出し、チャンバー内に保持された対象物に向けて加速するための加速部23と、加速されたイオンによるビーム電流を測定するビーム電流計測器26とを備え、ビーム電流計測器26によってビーム電流を複数回測定し、測定したビーム電流値が所定の範囲内である場合に、ドーピングすべき元素を含むイオンを対象物に自動的に注入を開始するイオンドーピング装置。

【選択図】図1

特願2004-026668

出願人履歴情報

識別番号

[000005049]

1. 変更年月日「変更理由」

1990年 8月29日

[変更理由] 新規登録

住 所

大阪府大阪市阿倍野区長池町22番22号

氏 名 シャープ株式会社